```
3/7/2
DIALOG(R)File 350:Derwent WPIX
(e) 2006 Thomson Derwent. All rts. reserv.
014313225
```

014313225 WPI Acc No: 2002-133927/ 200218

Medical adhesive tape, comprises adhesive layer, with specific water vapor permeability, comprising urethane prepolymer, urethane resin and urethane resin adhesive, formed on a base material

Patent Assignce: TOYO INK MFG CO LTD (TOXW)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

6

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 2001253819 A 20010918 JP 200068054 A 20000313 200218 B

JP 2001253819 A 20010918 JP 200068054 A 20000313 200218 E
Priority Applications (No Type Date): JP 200068054 A 20000313

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 2001253819 A 11 A61K-009/70

Abstract (Basic): JP 2001253819 A

NOVELTY - A medical adhesive tape comprises base material and an adhesive layer, each with water vapor permeability of more than 1500 g/(m2.24 hours). The adhesive layer comprises urethane prepolymer (B), a urethane resin (C) and a urethane resin adhesive (D). (B) is formed by reacting a polyol (a) and a polyisocyanate (b) in presence of a catalyst (c).

DÉTAÍLED DESCRIPTION - A medical adhesive tape comprises base material and an adhesive layer, each having a water vapor permeability of more than 1500 g/(m2.24 hours). The adhesive layer comprises urethane prepolymer (B), a urethane resin (C) and a urethane resin adhesive (D). The prepolymer (B) is formed by reacting a polyol (a) and a polyisocyanate (b) in presence of a catalyst (c). The resin (C) comprises isocyanate group at the terminal which carries out chain extension with compound (f) by Michael addition reaction of polyamine (d) and compound (e), which has unsaturated double bond. The adhesive (D) is formed by reacting a compound (g) having active hydrogen which

reacts with an isocyanate group.

An INDEPENDENT CLAIM is also included for manufacture of medical adhesive tape which comprises:

(i) synthesizing prepolymer (B) by reacting a polyol (a) and a polyisocyanate (b) in presence of a catalyst (c);

(ii) synthesizing resin (C) which has an isocyanate group at the terminal by carrying out chain extension with compound (f) by Michael addition reaction of polyamine (d) and compound (e) which has unsaturated double bonds;

(iii) synthesizing adhesive (D) by reacting resin (C) and compound (g);

(iv) forming urethane resin adhesive (F) by adding 0.5-10 weight% of a curing agent (E) into adhesive (D); and

(v) laminating urethane resin adhesive (F) to one surface of a base material.

ACTIVITY - Antiinflammatory; analgesic.

No biological data given.

MECHANISM OF ACTION - None given.

USE - For use as strap plaster, salicylic acid strap plaster, anti-inflammatory analgesic plaster, surgical dressing, stitching tape,

anti-inflammatory analgesic plaster, surgical dressing, satisfing tape, electrode terminal tape, steroid tape, absorbing tape or sport tapes.

ADVANTAGE - The adhesive tape has excellent moisture permeability,

repeatability without skin irritation. pp; 11 DwgNo 0/0

Derwent Class: A25; A96; B07; D22; G03 International Patent Class (Main): A61K-009/70

International Patent Class (Additional): A61K-047/22; A61K-047/34;

C09J-007/02; C09J-175/04

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特期2001-253819 (P2001-253819A) (43)公開日 平成13年9月18日(2001.9.18)

ンキ製造株式会社内

(51) Int.C1.7	識別配号	F 1	テーマコード(参考)		
A61K 9/7	0 401	A61K 9/70	401 4C076		
47/2	22	47/22	4 J 0 0 4		
47/3	14	47/34	4 5 0 4 0		
C 0 9 J 7/02		C 0 9 J 7/02 Z			
175/0	14	175/04			
		審查請求 未請求	R 請求項の数3 OL (全 11 頁)		
(21) 出願番号	特顧2000-68054(P2000-68054)	(11)			
		東洋インキ製造株式会社			
(22) 出版日	平成12年3月13日(2000.3.13)	東京都中央区京橋2丁目3番13号			
		(72) 発明者 重森	重森 一範		
		地球	B中央区京橋二丁目3番13号 東洋イ		
		ンキ卵	3 造株式会社内		
		(72)発明者 中村	前款		
			B中央区京橋二丁目3番13号 東洋イ		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 医療用粘着テープ

(57)【要約】

【課題】ゴム系粘着剤の低分子量物のブリードや、アク リル樹脂系粘着剤の再剥離性、透湿性の不足、皮膚刺激 性等の問題を一挙に改善し、皮膚刺激性がなく、透湿 性、再剥離性に優れており、人体に貼付可能なウレタン 樹脂粘着剤層を含む医療用粘着テープを提供するもので ある.

【解決手段】透湿度が1,500(g/(m2·24 h))以上であるシート基材(A)と、透湿度が1,5 00(g/(m²·24h))以上であるウレタンウレ ア粘着剤層とを含む医療用粘着テープ。

【特許請求の範囲】

【請求項1】透温度が1,500(g/(m²・24 h))以上であるシート基材(A)と、透温度が1,5 00(g/(m²・24h))以上である粘着剂層とを 含む医膜用格者アープであって、前記粘着剂層が、ポリ オール(a)とポリイソシアネート(b)とを触媒

(c)の存在下に反応させてなるウレタンプレポリマー (B)を、ポリアミン(d)と不飽和二重結合を有する 化合物(e)とをマイケル付加反応させた化合物(f) で鎖延長してなる末端にイソシアナト基を有するウレタ ン増脂(C)を、さらにイソシアナト基と反応可能な活 性水薬を有する化合物(g)を反応させてなるウレタン 棚貼私等利(D)を全1・原伊田米等テープ。

【請求項2】粘着剤層が、皮膚刺激性(P. I. I.) において0であることを特徴とする請求項1記載の医療用粘着テープ。

【請求項3】ポリオール(a)とポリイソシアネート (b) とを触媒 (c) の存在下に反応させてなるウレタ ンプレポリマー(B)を合成する第1の工程、前記ウレ タンプレポリマー(B)を、ポリアミン(d)と不飽和 二重結合を有する化合物(e)とをマイケル付加反応さ せた化合物(f)で鎖延長して末端にイソシアナト基を 有するウレタン樹脂(C)を合成する第2の工程。前記 末端にイソシアナト基を有するウレタン樹脂(C)と、 イソシアナト基と反応可能な活性水素を有する化合物 (g) とを反応させてウレタン樹脂粘着剤(D)を合成 する第3の工程、前記ウレタン樹脂粘着剤(D)に硬化 剤(E)をウレタン樹脂粘着剤(D)に対して0.5~ 10重量%含有させて、ウレタン樹脂粘着剤(F)とす る第4の工程、前記ウレタン樹脂粘着剤(F)を、透湿 度が1,500(g/(m2·24h))以上であるシ ート基材 (A)の一方表面上に積層する第5の工程を含 te医療用粘着テープの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は医療用粘着テープに 関し、さらに詳しくは詳例者、サリチル酸料制者、 鎮痛プラスター、パップ税、サージカルドレッシング、 サージカルドレープ、経合テープ、電極端子テープ、ス テロイドテープ、経攻吸収テープ、スポーツテープ、限 毛用粘着シートなどとして用いられる医療用粘着テープ に関する。

[0002]

【従来の技術】医療用粘着テープの粘着層の構成成分 は、アクリル樹脂系、ゴム系に大別されるが、何れも性 能上の欠点がある、アクリル樹脂系結管剂は、結巻特性 に優れているが、架橋が延旭で室温における弾性損失率 が高い、粘着剤が皮膚の動きに追従できない、粘着剤中 求される。まな、アクリル特布の臭気を有するなどの間 求される。まな、アクリル特布の臭気を有するなどの間 題がある。一方、ゴム系粘着削は、低分子量物を含有させないと粘着特性が確保できないため、可塑削等の低分子量物の添加が不可欠であるが、長期間経過すると、この低分子量物がブリードし、著しい粘着特性の低下を起こす。

【0003】また、医療用格等テープは適度の透温性を 持っていないと、粘着テープ貼付部位が適度な温度を温度を 度をもつ異体な培養地となり相画群の繁殖をきたし、かつ、pHの変化などが原因となって皮膚に対して刺激を 起こすことがある。医療用格者テープとして適した透温 性は、各種の文献により証明されるところによると可能 的な汗を除く皮膚からの体内水の平均損失は250(g/(m²-24h))付近にある。ただし手のひらおよ び足の裏のような部分は、500(g/(m²-24h))付近の高い水分損失を示す。

【0004】特公平7-83760号公報には、ボリウレタン樹脂を用いた高い活選性を有する粘着部材が示されているが、当該発明の粘着制層にはボリウレタン樹脂ではなく、アクリル樹脂(クリスボン7367-SL、大日本インキ社製)、合成ゴル(Kratonサーモブラスチックバーシェル社製)および天然ロジン(KE707、安原油脂社製)の混合物を用いているため、上記従来の粘着削特有の問題点を解決するには至っていない。

【0005】また、粘着剤圏に、透湿性が良く、皮膚刺激性もないウレタン樹脂を使う研究が進められているが、その粘着特性の範囲は減粘着領域であり、その使用用途は一部に限られていた、ウレタン系粘着剤の粘着力を上げるためには硬化剤量を減らすと、架橋補造の減少、凝集力不足のため、良好で再剥離性が発現せず、ウレタン系粘着剤を医療用粘着テープの粘着剤圏として用いることは難しかった。

[0006]

「発明が解決しようとする課題」本売明は、ゴム系粘密 別の低分子量物のブリードや、アクリル樹脂系精密剤の 再剥離性、透湿性の不足、皮膚刺激性等の同型を一拳に 改むし、皮膚刺激性がなく、透湿性、再剥離性に優れて おり、人体に貼付可能なウレタン樹脂粘着剂層を含む医 毎用粘着テープを提供するものである。

[0007]

【課題を解決するための手段】発明者らは、潘温度が 1,500(g/(m²-24h))以上である基材 と、ウレア結合を導入し高分子量化したウレタンウレア 樹脂を粘着利限に使うことにより、透温性、皮膚刺激 性、再刺離性に優れた医療用粘管テープが得られること を見いだした。

【0008】すなわち、本発明は、透湿度が1,500 (g/m²·24h))以上であるシート基村(A) と、透湿度が1,500(g/(m²·24h))以上 である粘密剤圏とを含む医原用粘着テープであって、前 記粘着剤層が、ポリオール(a)とポリイソシアネート (b) とを触媒 (c) の存在下に反応させてなるウレタ ンプレポリマー (B) を、ポリアミン (d) と不飽和二 重結合を有する化合物(e)とをマイケル付加反応させ た化合物(f)で鎖延長してなる末端にイソシアナト基 を有するウレタン樹脂(C)を、さらにイソシアナト基 と反応可能な活性水素を有する化合物(g)を反応させ てかるウレタン樹脂粘着剤(D)を含む医療用粘着テー プに関する.

【0009】また、本発明は、粘着剤層が、皮膚刺激性 (P. I. I.) において 0 であることを特徴とする上 記医療用粘着テープに関する。

【0010】また、本発明は、ポリオール(a)とポリ イソシアネート(b)とを触媒(c)の存在下に反応さ せてなるウレタンプレポリマー (B)を合成する第1の 工程、前記ウレタンプレポリマー(B)を、ポリアミン (d)と不飽和二重結合を有する化合物(e)とをマイ ケル付加反応させた化合物(f)で鎖延長して末端にイ ソシアナト基を有するウレタン樹脂(C)を合成する第 2の工程、前記末端にイソシアナト基を有するウレタン 樹脂(C)と、イソシアナト基と反応可能な活性水素を 有する化合物(g)とを反応させてウレタン樹脂粘着剤 (D)を合成する第3の工程、前記ウレタン樹脂粘着剤

- (D)に硬化剤(E)をウレタン樹脂粘着剤(D)に対 して0.5~10重量%含有させて、ウレタン樹脂粘着 剤(F)とする第4の工程。前記ウレタン樹脂粘着剤
- (F)を、透湿度が1,500(g/(m²·24 h))以上であるシート基材(A)の一方表面上に積層 する第5の工程を含む医療用粘着テープの製造方法に関 する.
- [0011]

【発明の実施の形態】本発明に用いるシート基材として は、透湿度が1,500((m2·24h))以上であ れば、特に制限されるものではない。このようなシート 基材としては、布、紙、不織布及び高分子フィルムに大 別される。本発明で用いる透湿性とは、防湿包装材料の 透湿度試験方法 (カップ法) (JIS Z0208) に よって行われたものであることを意味する。

- 【0012】布の材料繊維としては、綿、レーヨン、ポ リエステル、アセテートが挙げられる。
- 【0013】紙については、パルプを主体にマニラ麻、 化繊等を混ぜ、支持体強度を改良したもの等が挙げられ る.
- 【0014】不総布についてはレーヨン、ポリエステ ル、ナイロン等の繊維が挙げられる。
- 【0015】高分子フィルムについては軟質PVC、ポ リエチレン及びポリエチレンと酢酸ビニルの共重合体、 ポリプロピレン、ウレタン等が挙げられる。
- 【0016】本発明に用いるウレタンプレポリマー (B) は、ポリオール(a)とポリイソシアネート

(b) とのウレタン化反応により得られたものを用い

【0017】本発明に用いられるポリオール(a)とし ては、ポリエステルポリオール、ポリエーテルポリオー ル、ポリエステルポリオールおよび/またはポリエーテ ルポリオールとジイソシアネートの反応物であるポリウ レタンポリオール、多価アルコールのポリエーテル付加 物等を用いる。

【0018】本発明に用いるポリエステルポリオールと しては、公知のポリエステルポリオールを用いることが できる。酸成分としてテレフタル酸、アジピン酸、アゼ ライン酸、セバチン酸、無水フタル酸、イソフタル酸、 トリメリット酸等が挙げられ、グリコール成分としてエ チレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレン グリコール、ブチレングリコール、1,6-ヘキサング リコール、3-メチル-1、5-ペンタンジオール、 3. 3' -ジメチロールへプタン、ポリオキシエチレン グリコール、ポリオキシプロピレングリコール、1、4 ブタンジオール、ネオペンチルグリコール、ブチルエ チルペンタンジオール、ポリオール成分としてグリセリ ン トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール等 が挙げられる。その他、ポリカプロラクトン、ポリ(8) ーメチルーァーバレロラクトン)、ポリバレロラクトン 等のラクトン類を開環重合して得られるポリエステルポ リオール等も挙げられる。ポリエステルポリオールの分 子量は低分子量から高分子量まで使用可能であるが、好 ましくは分子量が1,000~5,000で2官能以上 のポリエステルポリオール、更に好ましくは分子量1. 500~3.500の2官能以上のポリエステルポリオ ールを用いる。その使用量はウレタンプレポリマー

(B)を構成するポリオール中の0~50モル%が好ま 1.1.5

【0019】本発明に用いるポリエーテルポリオールと しては、公知のポリエーテルポリオールを用いることが できる。例えば、水、プロピレングリコール、エチレン グリコール、グリセリン、トリメチロールプロバン等の 低分子量ポリオールを開始剤として用いて、エチレンオ キシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシド、テト ラヒドロフラン等のオキシラン化合物を重合させること により得られるポリエーテルポリオール、具体的にはポ リプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ポ リテトラメチレングリコール等の官能基数が2以上のも のを用いることができる。ポリエーテルポリオールの分 子量は低分子量から高分子量まで使用可能であるが、好 ましくは分子量が1,000~5,000で2官能以上 のポリエーテルポリオール、更に好ましくは分子量が 1.500~4.000の2官能以上のポリエーテルポ リオールを用いる。その使用量はウレタンプレポリマー (B)を構成するポリオール中50~100モル%が好 ましい。

【0020】本発明に用いるポリエステルポリオールお よび/またはボリエーテルボリオールとボリイソシアネ ート (b) の反応物であるポリウレタンポリオールとし ては、ポリエステルポリオールとポリイソシアネート (b) のウレタン化反応物、ポリエーテルポリオールと ポリイソシアネート(h)のウレタン化反応物 ポリエ ステルポリオールおよびポリエーテルポリオールとポリ イソシアネート(b)のウレタン化反応物が含まれる。 本発明のポリウレタンポリオールは、両末端成分がポリ エステルボリオールまたはボリエーテルボリオールから なり、両末端は水酸基である。ここで使用されるポリエ ステルポリオールおよびポリエーテルポリオールは先に 記載の化合物である。ポリイソシアネート(b)は後に 記載するポリイソシアネート(b)である。ポリウレタ ンポリオールの分子量は、低分子量から高分子量まで使 用可能であるが、好ましくは分子量が1,000~5。 000で2官能以上のポリウレタンポリオール、更に好 ましくは分子量が2,000~4,000の2官能以上 のポリウレタンボリオールを用いる。

【0021】本発明に用いる多値アルコールのポリエー アル付加物とは、グリセリン、ソルビトール、トリメチ ロールプロバン、トリメチロールブタン、1、2、6ー ヘキサントリオール、ベンタエリスリトール等の多値ア ルコールにポリエーテルポリオールを付加したものであ る。部分エステル化した多値アルコールとボリエーテル ボリオールの付加物も利用できる。この場合、ボリエー アル部分はブロックボリマーであってもランダムボリマ 一であってもよい。ボリエーテルボリオールを付加した 末端は水酸基であるが、部分的にアルキル基や芳香族炭 化水素基を実動されていてもよい。

【0022】また、本発明では必要に応じて一部エチレングリコール、1、4 イブタンジオール、ネオペンチルグリコール、ブチルエチルペンタンジオール、グリセリン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール等のグリコール類、エチレンジアミン、Nーアミノエチルエタノールアラン、イソホロンデアミン、キリンジアミン等の多値アミン類も併開することができる。

【0023】本発明に用いられるボリイソシアネート (b)としては、芳香族ポリイソシアネート、脂肪族ポリイソシアネート、芳香脂肪族ポリイソシアネート、精環族ポリイソシアネート等が挙げられる。

【0024】 芳香族ポリイソシアネートとしては、1、 3-フェニレンジイソシアネート、4,4'ージフェールジイソシアネート、1,4-フェニレンジイソシアネート、6,4'ージフェニルメタンジイソシアネート。2,4-トリレンジイソシアネート・2,6-トリレンジイソシアネート、4,4'ートルイジングイソシアネート、2,4,6-トリイソシアネートルエン、1,3,5-トリイソシアネートルエン、ジアニンジンジイソシアネート、4,4'ープフェニルエーデルジイソ シアネート、4,4',4"-トリフェニルメタントリイソシアネート等を挙げることができる。

【0025】脂肪族ポリイソシアネートとしては、トリ メチレンジイソシアネート、テトラメチレンジイソシア ネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、ペンタメチ レンジイソシアネート、1、2 - プロピレンジイソシア ネート、2、3 - ブチレンジイソシアネート、1、3 -ブチレンジイソシアネート、ドデカメチレンジイソシア ネート、2、4、4 - トリメチルヘキサメチレンジイソ シアネート隊を挙げることができる。

【0026】 芳香脂肪族ポリイソシアネートとしては、 ω 、 ω " = ジイソシアネート -1 、3 = ジメチルベンゼ ω 、 ω ω " = ジイソシアネート -1 、4 = ジメチルベンゼン、 ω 、 ω " - ジイソシアネート -1 、4 - ジェチルベンゼン、 1 、4 - デトラメチルキシリレンジイソシアネート 、 1 、3 - テトラメチルキシリレンジイソシアネート 、 1 、3 - テトラメチルキシリレンジイソシアネート 悪を挙げることができる。

【0027】 脂類株ポリイソシアネートとしては、3~ イソシアネートメチルー3、5、5~トリメチルルシの ヘキシルイソシアネート、1、3~シクロペンタンジイ ソシアネート、1、3~シクロペキサンジイソシアネート、メチル して、4~シクロペキサンジイソシアネート、メチル 2、6~シクロペキサンジイソシアネート、メチル 2、6~シクロペキサンジイソシアネート、4、4° メチレンビス(シクロペキシルイソシアネート)、1、4 4~ビス(イソシアネートメチル)シクロペキサン、 1、4~ビス(イソシアネートメチル)シクロペキサン、 1、4~ビス(イソシアネートメチル)シクロペキサン

【0028】また一部上記ポリイソシアネート(b)の トリメチロールプロパンアダクト体、水と反応したビュ ウレット体、イソシアメレート環を有する3量体等も併 用することができる。前途の多備アルコールポリエーテ ル付加物とジイソシアネートの反応物もポリイソシアネ

等を挙げることができる。

ート(b)として使用することができる。
(0029]本架明に用いるれるポリイソンアネート
(b)としては、4、4、一ジフェニルメタンジイソシ
アネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、3ーイソ
シアネートメチルー3、5、5ートリメチルンクロヘキ
シルイソシアネート(イソホロンジイソシアネート)等
が舒ましい。

【0030】本発明に用いられるポリアミン (d)と少なくとも1つの不飽和二重結合を有する化合物(e)とをマイクル付加反応させた化合物(f)としては、公知のポリアミン (d)と少なくとも1つの不飽和二重結合を有する化合物(e)とをマイケル付加反応させたアミン化合物を使用することができる。ポリアミン(d)と少なくとも1つの不飽和二重結合を有する化合物(e)とをマイケル付加反応させたポリアミン化合物を使用すると、ポリアミン (d)単独の場合と比較すると、誤延長が穏やかな反応になり、制助が格段に容易になって好

ましい。

【0031】本発明に用いる公知のポリアミン(d)としては、エチレンジアミン、イソニンンジアミン、フェニレンジアミン、と2、4ートリメチルへキサメチレンジアミン、ドリレンジアミン、ヒドラジン、ペキサメチレンジアミン、プロピレンジアミン、ジクロヘキシルメタンー4、4ージアミン、2ーとドロキシエチルエチレンジアミン、ジー2ーヒドロキシエチルエチレンジアミン、ジー2ーヒドロキンエチレンジアミン、ジー2ーヒドロキンエチンアミン、ジー2ーとドロキンエチンアミン、ジー2ーとドロキンエチレンジアミン、ジー2ーとドロキンオーンジアミン、ジー2ーとドロキンボーレンジアミン、ジー2ーとドロキンができる。イソホロンジアミン、ス・2、1、4ートリメチルへキサメチレンジアミン、ス・2、4ートリメチルへキサメチレンジアミンと、たの刷削が容易で衛生性に優れていることから好まし

【0032】本発明に用いる少なくとも不飽和二重結合 を有する化合物(e)としては、アミンとマイケル付加 できる不飽和二重結合を含む官能基を2つ以上有する物 質であれば特に制限されるものではない。その具体的な 例としては、(メタ)アクリレートモノマー、ビニル 基 エチニル基を有する化合物等が挙げられる。本発明 に用いる (メタ) アクリレートモノマーとしては、ブチ ル (メタ) アクリレート、2-エチルヘキシル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレ ート、4-ヒドロキシブチル (メタ) アクリレート、3 ーヒドロキシプロビル(メタ)アクリレート、テトラエ チレングリコール (メタ) アクリレート、テトラプロピ レングリコール (メタ) アクリレート、ポリエチレング リコール (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリ レート、(メタ)アクリレートモノマーが挙げられる。 これらは単独もしくは2種類以上を併用して使用するこ ともできる。

【0033】アクリレートモノマーとメタクリレートモノマーを比較すると、アクリレートモノマーの方がマイケル付加反応の効率がよく放ましい。2ーヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、3ーヒドロキシブロピル(メタ)アクリレート、3ーヒドロキシブロピル(メタ)アクリレートを力で中心が表述を有する(メタ)アクリレートモノマーを用いるとマイケル付加反応を促進し好ましい。メク)アクリレート等の長額アルキル基を有する(メタ)アクリレートモノマーを用いると粘着力が向上し好ましく、マイケル付加反応後の実験は、アシー基の活性水業の平均1個が(メタ)アクリレートと反応したものでます。

【0034】ポリアミン(d)と(メタ)アクリレート モノマーのマイケル付加反応は、ポリアミン(d)のア ミノ基の活性水素1モルと(メタ)アクリレートモノマ ーの二重結合基1モルが反応し、常温、無触媒でも反応 は進むが、窒素雰囲気下で加熱しながら60~100℃ で反応させると適度な反応速度になり好ましい。ポリア ミン(d)と(メタ)アクリレートは実質的に等モルで 反応させることが好ましい。本発明に用いるビニル基ま たはエチニル基を有する化合物としては、酢酸ビニル、 酪酸ビニル、プロピオン酸ビニル、ヘキサン酸ビニル、 カプリル酸ビニル、ラウリル酸ビニル、パルミチン酸ビ ニル ステアリン酸ビニル等の脂肪酸ビニル化合物。ブ チルビニルエーテル、エチルビニルエーテル等のアルキ ルビニルエーテル化合物、1-ヘキセン、1-オクテ ン、1-デセン、1-ドデセン、1-テトラデセン、1 -ヘキサデセン等のα-オレフィン化合物、酢酸アリ ル、アリルアルコール、アリルベンゼン、シアン化アリ ル等のアリル化合物、スチレン、シアン化ビニル、ビニ ルシクロヘキサン、ビニルメチルケトンなどのビニル化 合物、アセチレン、エチニルベンゼン、エチニルトルエ ン、1-エチニル-1-シクロヘキサノール、ジアルキ ルエーテル、ジビニルベンゼン、ジアリルテレフタレー ト、ジアリルフタレート等のエチニル化合物等が挙げら れる。これらは単独もしくは2種類以上を併用して使用 することもできる。

【0035】ポリアミン(d)とビニル基またはエチニ ル基を有する化合物とのマイケル付加反応は、ポリアミ ン(d)のアミノ基の活性水素1モルとビニル基または エチニル基1モルが反応する。ポリアミン(d)は電子 吸引性の基を持つ化合物のビニル基またはエチニル基に 容易にマイケル付加をするため、シアン化ビニルがビニ ル基またはエチニル基を有する化合物として好ましい。 電子吸引性基を持たない化合物でも金属触媒の存在で反 店が可能になる。 触媒存在下で加熱しながら60~10 0℃で反応させると適度な反応速度になり好ましい。ボ リアミン(d)とビニル基またはエチニル基を有する化 合物は実質的に等モルで反応させることが好ましい。 【0036】本発明に用いる活性水素を有する化合物 (g)としては、水酸基を有するモノアミン化合物が好 ましく、2-アミノ-2-メチループロパノール、2-アミノプロパノール、3-アミノプロパノール等が挙げ られる。

【0037】 鍼延長反応や作製したウレタン制能(C)は、未端がイソシアナト基であるウレタンフレポリマー(B)と、ボリアミン(d)と少なくとも1つの不飽和工策結合を有する化合物(e)とをマイケル付加反応させた化合物(f)とを成るが、さらに、活性水業を有する化合物(g)と、ウレタン樹脂(C)末端の未反応で残るイソシアナト基と反応してウレタン樹脂谷利(D)として、枯着剤(D)の反応活性を変化させる。活性水業を有する化合物(g)が、2-アミノースナループロバノールの場合、アミノ基と水被基両方が、ウレクン機脂(C)の末端イソシアナト基と反応しているが、アミノ基の反応性の方が高く、優先的にイソシアナト基と反応する。

- 【0038】本発明に用いられる触媒(c)としては公知の触媒を使用することができる。例えば3級アミン系化合物。有機金属系化合物等が挙げられる。
- 【0039】3級アミン系化合物としてはトリエチルア ミン、トリエチレンジアミン、N、N-ジメチルベンジ ルアミン、N-メチルモルホリン、DBU等が挙げられっ。
- 【0040】有機金属系化合物としては綿条化合物、非 線系化合物を挙げるこかができる。錦系化合物としては ジブチル線シクロライド、ジブチル線オキサイド、ジブ チル線ジラロマイド、ジブチル線シフェート、ジブチー ル線ジラロレート(DBTDL)、ジブチル線ンアセテ ート、ジブチル線スルファイド、トリブチル線フセテート、シブチル線スルファイド、トリブチル線ストキサイド、トリブチル線ストキサイド、トリブチル線フトキサイド、ジオクチル線オキサイド、トリブチル線のコライド、トリブチル線カトキサイド、ジオクチル線オキサイド、トリブチル線クロライド、トリブチル線トトサナケ線線が発げられる。
- 【0041】非郷系化合物としては、例えばジブチルチ タニウムシクロライド、テトラブチルチタネート、ブト キシチタニウムトリクロライドなどのチタン系、オレイン酸鉛、2-エチルヘキサン酸鉛、安息香酸鉛、ナフテン酸鉛などの鉛系、2-エチルペキウン酸鉄。鉄アセチルアセトネートなどの鉄系、安息香酸ゴバルト、2-エチルヘキサン酸ゴバルトなどのゴバルト系、ナフテン酸亜鉛、2-エチルヘキサン酸亜鉛などの亜鉛系、ナフテン酸か出ニウムなどが挙げられる。
- 【0042】本発明に用いられる触媒(c)としては、 ジブチル構ジラウレート(DBTDL)、2-エチルへ キサン酸錦等が好ましく、場合によっては単独、もしく は併用することもできる。
- 【0043】本発明のウレタンプレポリマー(B)の食 成等で使用される溶剤としては、公知のものを使用でき る。例えば、メチルエチルケトン、酢酸エチル、トルエ ン、キシレン、アセトン等が挙げられる。ポリウレタン ウレア樹脂の溶解性、溶剤の沸点等の点から特に酢酸エ チル、トルエンが好ましい。
- 【0044】ポリオール(a)とポリイソシアネート(b)を反応させてウレタンアレポリマー(B)をつく るウレタン化反応は、離々の方法が可能である。1)全 量仕込みで反応する場合と、2)ポリオール(a)、触 媒(c)をフラスコに仕込み、ポリイソシアネート
- (b)を滴下する方法に大別されるが、反応を精密に制御する場合は2)が好ましい。ウレタンプレポリマー
- (B)を得る反応の温度は120℃以下が好ましい、更 に好ましくは70~110℃である。120℃を超える と、アロハネート反反が維圧が原定の分子量と構造を有 するウレタンアレポリマー(B)が得られなくなる。ま た、反応速度の制御が阻離になる。ウレタン化反応は、 動機は (c)の本を下 70~110℃で2~20時間行

うのが好ましい。

- 【0045】ポリオール(a)とポリイシンアネート(b)の配合比は、末端にイソシアナト基が残るように、ポリオール(a)の水酸基モル当量1に対してポリイソシアネート(b)のイソンアノ基モル当量が1より大きくなることが必要である。適切な配合比は、化合物の反応性、3個以上の化合物の存在比などで大きく左右される。
- 【0046】ウレタンプレポリマー(B)とポリアミン (d)と少なくとも1つの不飽和二重結合を有する化合 物(e)とをマイケル付加反応させた化合物(f)より ウレタン樹脂 (C)を得る鎖延長反応は、1)ウレタン プレポリマー (B)溶液をフラスコに仕込み、ポリアミ ン(d)と不飽和二重結合を有する化合物(e)とをマ イケル付加反応させた化合物(f)を滴下する方法、 2) ポリアミン(d)と少なくとも1つの不飽和二重結 合を有する化合物(e)とをマイケル付加反応させた化 合物(f)溶液をフラスコに仕込み、ウレタンプレポリ マー(B)溶液を滴下する方法に大別される。安定した 反応になる方で合成を行うが、反応に問題がなければ、 操作が容易な1)の方法が好ましい。本発明の鎖延長反 応の温度は、100℃以下が好ましい。100℃を越え ると、所定の分子量と構造を有するウレタンプレポリマ - (B) が得られなくなる。更に好ましくは70℃以下 である。70℃でも反応速度は大きく、制御できない場 合は、50℃以下が更に好ましい。
- 【0047】活性水素を有する化合物(g)を加える場合は、類延長匹茂す後、70℃以下で加熱する。70 で超減ると、所定の分子量と構造を有するウレタンプレポリマー(B)が得られなくなる。反応の検点は、イソシアネート発測を、1R類定によるイソシアネートピークの消失により判断する。
- 【0048】ウレタン樹脂(C)およびウレタン樹脂枯 着剤(D)の重量中均分子量は、GPCによる標準ポリ スチレン機等分子量で1万以上が好ましい。更に好まし くは、3万以上である。重量平均分子量1万未満になる と、粘着特性、特に保持力の低下が苦しく、好ましくない。
- 【0049】木栗卵に関わるウレタン樹脂粘着剤 (D) は、硬化剤 (E) を粘着剤 (D) に対して0.5~10 重量公全有させて、粘着剤 (F) とする。粘着剤 (F) は、必要に応じて、他の樹脂、何えばアクリル樹脂、ボリエステル樹脂、アシ樹脂、土ボキン樹脂、ボウウレラン樹脂を併用することもできる。また、用途に近て、、粘着竹与剤、タルク、炭酸カルシウム、酸化チタン等の方燥剤、着色剤、水砂原料の刺、酸化防止剤、消泡剤、光安定剤等の添加剤を含むしても良い。
- 【0050】本発明に用いる硬化剂(E)としては、多 官能イソシアネート化合物が挙げられる。多官能イソシ アネート化合物としては、前述のポリイソシアネート化

合物及びそれらのトリメチロールプロパンアダクト体、水と反応したビュウレット体、またはイソシアヌレート 環を有する3量化体等が用いられる。

【0051】以下に合成例を示す。

【0052】会成例1(化合物(f)の合成例) 繊維機、通流治知管、登楽導入管、温度計、滴下ロート を備えた4日プラスゴにイソホロンジアミン300g、 トルエン300gを仕込み、2ーヒドロギンエチルアク リレート184g、2ーエチルペキシルアクリレート3 24gを歪温で滴下する。滴下終了後、80℃で1時間 反応させた後、トルエン508gを加えたものを化合物 (1)とする。

【0053】合成例2(化合物(f)の合成例)

挺拝機、還流冷却管、窒素等入管、温度計、滴下ロート を備えた4 ロフラスコにイソホロンジアミン3 0 0 g、 ルルエン3 0 0 gを仕込み、2 ーとドロキシエチルアク リレート18 4 g、エチルアクリレート1 7 6 gを室温 で滴下する。滴下終了後、8 0 ℃で1 時間反応させた 後、トルエン3 6 0 gを加えたものを化合物(2)とす z

【0054】合成例3(化合物(f)の合成例) 指拌機、週流冷却管、22素導入管、温度計、滴下ロート 能成えた4ロフラスコに2,2、4ートリメチルへキサ メチレンジアミン300g、トルエン300gを性込 み、2ーにドロキシエチルアクリレート198g、エチ ルアクリレート190gを室温で流下する。流下終了 後、80℃で1時間反応させた後、トルエン388gを 加えたものを化合物(3)とする。

【0055】合成例4(化合物(f)の合成例) 撹拌機、超流冷却管、温業等不管、温度計、海下ロート を備えた4口プラスコにイソエロンジアミン300g、 トルエン300g、酢酸却の、2gを仕込み、1-エチ エルー1-ヘキサノール43gを滴下する。滴下終て 後、80℃で1時間反応させた後、トルエン438gを 加えたものを化合物(4)とする。

【0056】合成例5(朱密剤(D)の合成例) 規持機、還流冷却管、盤素導入管、温度計、滴下ロート を備えた4日フラスコにポリエーテルポリオールPP-2000(2官能ポリエーテルポリオール、〇H価5 6、三洋化成工業株式会社製)257g、イソホロンジ イソシアネート(ヒュルスジャパン株式会社製)43 g、トルエン75g、触媒としてジブチル剤ジラウレート ト0・05gを仕込み、100℃まで徐々に昇温レー と時間反応を行う。滴定でインシアネート基現量を確認 した後、40℃まで冷却し、酢酸エチル229gを加え た後、他名物(1)44gを1時間で滴下し、さらに1 時間熱度した後、27下ミノー2メチループンロバー ル(長瀬産業株式会社製)2.1gを加えて反応を終了 する。この反応溶液は素性色明で固形分50%、粘度引 200ces。数平均子生解N22。00ces、数平均子生解N22。00ces、数平均子生解N22。 均分子量MW87,000であった。

【0057】合成例6(粘着剤(D)の合成例) 増拌機、環流冷却管、窒素導入管、温度計、滴下ロート を備えた4 ロフラスコにポリエーテルポリオールPP-2000(2官能ポリエーテルポリオール、OH価5 6. 三洋化成工業株式会社製) 257g、イソホロンジ イソシアネート(ヒュルスジャパン株式会社製)43 g、トルエン75g、触媒としてジブチル錫ジラウレー トO. 05gを仕込み、100℃まで徐々に昇温して、 2時間反応を行う。滴定でイソシアネート基残量を確認 した後、40℃まで冷却し、酢酸エチル229gを加え た後、化合物(2)37gを1時間で滴下し、さらに1 時間熟成した後、2-アミノ-2-メチループロパノー ル(長瀬産業株式会社製)2.2gを加えて反応を終了 する。この反応溶液は無色透明で固形分50%、粘度3 000cps、数平均分子量MN27,000、重量平 均分子量MW94,000であった。

【0058】合成例7(粘着剤(D)の合成例) 撹拌機、還流冷却管、窒素導入管、温度計、滴下ロート を備えた4 ロフラスコにポリエーテルポリオール PP-2000(2官能ポリエーテルポリオール、OH価5 6、三洋化成工業株式会社製) 257g、イソホロンジ イソシアネート (ヒュルスジャパン株式会社製) 43 g、トルエン75g、触媒としてジブチル鍋ジラウレー トO. 05gを仕込み、100℃まで徐々に昇温して、 2時間反応を行う。滴定でイソシアネート基残量を確認 した後、40℃まで冷却し、酢酸エチル229gを加え た後、化合物(3)35gを1時間で滴下し、さらに1 時間熱成した後、2-アミノ-2-メチループロパノー ル(長瀬産業株式会社製)2.0gを加えて反応を終了 する。この反応溶液は無色透明で固形分50%、粘度3 400cps、数平均分子量MN31,000、重量平 均分子量MW102,000であった。

【0059】合成例8(粘着剤(D)の合成例) 撹拌機、還流冷却管、窒素導入管、温度計、滴下ロート を備えた4 ロフラスコにポリエーテルポリオールPP-2000(2官能ポリエーテルポリオール, OH価5 6. 三洋化成工業株式会社製) 257g、イソホロンジ イソシアネート(ヒュルスジャパン株式会社製)43 g、トルエン75g、触媒としてジブチル錫ジラウレー トO. O5gを仕込み、100℃まで徐々に昇温して、 2時間反応を行う、滴定でイソシアネート基残量を確認 した後、40℃まで冷却し、酢酸エチル229gを加え た後、化合物(4)40gを1時間で滴下し、さらに1 時間熱成した後、2-アミノ-2-メチループロパノー ル(長瀬産業株式会社製)2.0gを加えて反応を終了 する。この反応溶液は無色透明で固形分50%、粘度2 500cps、数平均分子量MN26,000、重量平 均分子量MW100,000であった。

【0060】合成例9(粘着剂(D)の合成例)

撹拌機、還流冷却管、窒素導入管、温度計、滴下ロート を備えた4口フラスコにポリエーテルポリオールPP-2000(2官能ポリエーテルポリオール、OH価5 6、三洋化成工業株式会社製) 129g、ポリエステル ポリオールP-2010(2官能ポリエステルポリオー ル、OH価56、クラレ株式会社製)128g、イソホ ロンジイソシアネート (ヒュルスジャパン株式会社製) 43g、トルエン75g、触媒としてジブチル錫ジラウ レートO.05gを仕込み、100℃まで徐々に昇温し て、2時間反応を行う。滴定でイソシアネート基残量を 確認した後、40℃まで冷却し、酢酸エチル229gを 加えた後、化合物(2)36gを1時間で滴下し、さら に1時間熟成した後、2-アミノ-2-メチループロバ ノール (長瀬産業株式会社製) 2.0gを加えて反応を 終了する。この反応溶液は無色透明で固形分50%、粘 度2800cps、数平均分子量MN24,000、重 量平均分子量MW81,000であった。

【0061】合成例10(粘着剤(D)の合成例) 樹拌機、環流冷却管、窒素導入管、温度計、滴下ロート を備えた4口フラスコにポリエーテルポリオールPP-2000 (2官能ポリエーテルポリオール、OH価5 6、三洋化成工業株式会社製)266g、ヘキサメチレ ンジイソシアネート34g、トルエン75g、触媒とし てジブチル錫ジラウレート0.05gを仕込み、100 ℃まで徐々に昇温して、2時間反応を行う。滴定でイソ シアネート基残量を確認した後、40℃まで冷却し、酢 酸エチル229gを加えた後、化合物(2)36gを1 時間で滴下し、さらに1時間熟成した後、2-アミノー 2-メチループロパノール(長瀬産業株式会社製)2. 2gを加えて反応を終了する。この反応溶液は無色透明 で固形分50%、粘度3700cps、数平均分子量M N28,000、重量平均分子量MW110,000で あった。

【0062】合成例11(粘着剤(D)の合成例) 撹拌機、湿流冷却管、窒素導入管、温度計、滴下ロート を備えた4口フラスコにポリエーテルポリオールPP-2000(2官能ポリエーテルポリオール、OH価5 6、三洋化成工業株式会社製) 237g、4,4'-ジ フェニルメタンジイソシアネート63g、トルエン75 g、触媒としてジブチル錫ジラウレート0.05gを仕 込み、100℃まで徐々に昇温して、2時間反応を行 う。滴定でイソシアネート基残量を確認した後、40℃ まで冷却し、酢酸エチル227gを加えた後、化合物 (2) 32gを1時間で滴下し、さらに1時間熟成した 後、2-アミノ-2-メチループロパノール(長瀬産業 株式会計製)2、2gを加えて反応を終了する。この反 応溶液は無色透明で固形分50%、粘度3000cp s、数平均分子量MN24,000、重量平均分子量M W83.000であった。

【0063】合成例12(粘着剤(D)の合成例)

挺拌機、 温液冷却管、 愛架導入管、 温度計、 流下ロート を備えた4 ロフラスコにボリエーデルボリオールPP 2000 (2 官能ボリエーテルボリオール PH 65 に 三洋化成工業株式会社製) 25 7 g。 イソホロング イソシアネート(ヒュルスジャパン株式会社製) 4 4 g。 トルエンブ5 g。 触媒としてジブチル粉ジラウレート0.05 gを仕込み、100℃まで徐々に昇温して、2時間反応を行う。 滴定でイソシアネート 基拠量 を確認した後、40℃まで冷却し、 酢酸エチル2 2 7 g を加えた後、 化合物 (2) 35 g を 1 時間で前下し、さらに1時間熟成した後、2 - アミノー2 - メチループロハンル (長額無業株式会社製) 2.2 g を加えて 反応溶液は無色透明で固形分50%、 粘度4000cps、数平均分子量MN30,000、重量平均分子量MN84,000であった。

【0064】合成例13(粘着剤(D)の合成例) 搅拌機、湿流冷却管、窒素導入管、温度計、滴下ロート を備えた4口フラスコにポリエーテルポリオールPP-2000(2官能ポリエーテルポリオール、OH価5 6、三洋化成工業株式会社製) 259g、2, 2, 4-トリメチルヘキサメチレンジイソシアネート41g、ト ルエン76g、触媒としてジブチル鍋ジラウレート0. 05gを仕込み、100℃まで徐々に昇温して、2時間 反応を行う。滴定でイソシアネート基残量を確認した 後、40℃まで冷却し、酢酸エチル227gを加えた 後、化合物(2)36gを1時間で滴下し、さらに1時 間熱成した後、2-アミノ-2-メチループロパノール (長瀬産業株式会社製) 2、2gを加えて反応を終了す る。この反応溶液は無色透明で固形分50%、粘度28 00cps、数平均分子量MN27,000、重量平均 分子量MW90,000であった。

【0065】会例14 (株益剤(D)の合成例) 縦井機、窒素導入管、温度計、滴下ロートを備えた4口 フラスコにブチルアクリレート75g、2 エチルペキ シルアクリレート5g、酢椒エチル135g、トルエン 15g、過酸化ペンブイルの.2gからなる溶液を還流 冷却器を備えた反応器に入れ、登業ガス気度下80~8 5℃にて8時間反応を行う。この溶液は無色透明で固形 分40%、粘度5、200cpsであった。 【0066】

【実施例】実施例1

合成例5で会成したウレタン樹脂溶液(D)100gに 対して硬化剤(E)を2gを配合し、さらに酸化防止剤 (i)を0.5g、紫外線吸収剤(j)を0.5g、光 安定剤(k)を0.5gを配合し、下配の方法で、適温 性の試験をした。ただし、硬化剤(E)は、ヘキサメチ レンジイソシアネートトリメチロールプロパンアダクト 体75%酢酸エチル溶液を用いた、酸化防止剤(i) は、IRGANOX L 135(チバ・スペシャル・ ケミカルズ株式会社)を用いた。紫外線吸収剤(j)は TINUVIN 571 (チバ・スペシャリティ・ケミ カルズ株式会社) を用いた。光安定剤(k)はTINU VIN 765 (チバ・スペシャリティ・ケミカルズ株 式会社)を用いた。

【0067】上記ウレタン制館浴液を剥削紙にアプリケータで乾燥塗骸30μmになるように塗工し、100℃で2分間砂燥し、剥離紙にウレタン制脂溶液を塗工した粘着シートを、透湿ウレタンフィルム(原厚30μm)に転写し、医短用粘着テープを作成した。至温で1週間 経過上たものを以下の測定に用いた。

[0068] 試験方法は次の通りである。

< 塗工方法>上記ウレタン樹脂溶液を剥離紙にアプリケータで乾燥塗脱25μmになるように塗工し、100℃で2分間乾燥し、塗工物を作成した。 室温で1週間経過したものを以下の測定に用いた。

《粘着カン刺離紙にウレタン樹脂溶液を塗工した粘着シートを、ボリエチレンテレフタレートフィルム(膜厚25μm)に転零し、厚さの、4mmのステンレス板(SUS304)に23℃で65%RHの条件に見着し、JISに準じて一ル圧着し20分後、ショッパー型刺離試験器にて剥離強度(180度ピール、引っ張り速度300mm/分;単位g/25mm間を測定した。たびし、粘着内効果においては、基本内微度を確保するために、透湿ウレタンフィルムの代わりに、透湿率が1,500(g/m(㎡・24h))未消であるボリー、チャレンチレフタレートフィルム(隙度25μm)を使まれた人間度25μm)を使まれた人間度25μm)を使まれた人間であるボリー、またいシキレフタレートフィルム(隙度25μm)を使まれた人間度25μm)を使まれた人間度25μm)を使まれた人間であるボリートで表した。

〈再剥離性〉剥離紙にウレタン樹脂溶液を塗工した粘着シートを、ポリエチレンテレフタレートフィルム(親厚25μm)に転写し、厚さ0.4mmのステンレス低(SUS304)、15に準してロール圧着し(SUS304)、ガラス板に貼着した後、40℃を80% RHの条件下で放置し、23℃で65% RHの条件下で流却した後、剥離し、鵜獲り性を目棋で評価した。剥離後、

被着体への翻移行の全くないもの ◎ ごくわずかにあるもの ○ 部分的にあるもの △ 完全に移行しているもの × 表一1 皮膚反応の評価

用した。

表─1 及周及ハルレクテデⅢ 紅斑及び痂皮の形成

* 出血、潰瘍及び壊死は深部損傷として点数4に分類した。

浮腫の形成 浮腫なし・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・0

として評価した。ただし、再刺離性の測定においては、 基材の測度を確保するために、透湿ウレタンフィルムの 代わりに、ポリエチレンテレフタレートフィルム(膜厚 25μm)を使用した。

<透温性ン透温度が3、000~4、000である透温 ウレタンマルルムに上記ウレタン樹脂溶液をアプリケー ターで乾燥金膜が30μmになるように塗工し、100 で-2分乾燥し、塗工物を中成した。室温で1週間軽過 したものを以下の測定に用いた、透温度の試験は防湿包 装材料の透温度試験方法(カップ法)(JIS 202 08)(気候、測定を行った。

< 皮膚刺激性>各々の試験動物の体幹背部被毛を試験の 約24時間前に剪毛した。

【0069】体重測定後、試験動物1匹につき、約6cm²の面積で4箇所を設定し、そのうち2箇所には18ゲージの注射針を用いて、真皮までは速しないように角化層に非げた状のすり傷を付け(有傷皮膚)、他の2箇所を無処理(無傷皮膚)とした。

[0070] 剥離紙にウレタン(樹脂溶液を施工した粘管 シートを、透温ウレタンフィルムに転写し、約2cm× 3cmに敷断した検体を無線及が有線皮膚の各1箇所ず つに、粘着面が皮膚に接するように貼付した後、絆側膏 (日局)で固定した。また、検体が皮膚と接触するよう に、更にアレンダームサージカルテープ[2リーエムへ ルスケア体吹会社]で保持した。残りの無傷及び有傷皮 個は対解とした。

【0071】暴露時間は4時間とし、その後検体を取り除き、暴露面を精製水で消扰した。除去後1,24,4 易及び72時間、観察を行い、表一1に使って刺激反応 の採点を実施した。刺激反応が除去後72時間で認めら れた場合は、14日を眼波として、反応が消失するま で、観察を解けた。

10072 また、Federal Register (1972) に準数して、検体除去後1,24及548 時間の規念値を計して67%し、更に各式機動物の平均を算出して一次刺激性インデックス(P. I. I.)とし、表ー2に示した15011093-10の基準に基づき、検体の刺激性の刺激性の影響を

```
非常に軽度な浮腫(かろうじて識別できる)・・・・・・・・・1
軽度浮腫(はっきりした膨隆による明確な縁が識別できる)・・・・・2
中等度浮腫(約1mmの影降)········3
高度浮腫(1mm以上の膨隆と暴露範囲を超えた広がり)・・・・・4
「最高点4]
表-2 ウサギにおける一次刺激反応のカテゴリー
反応のカテゴリー
               P. I. I.
                   0 \sim 0.4
無刺激性
                 0.5~1.9
弱い刺激性
                   2~4.9
中等度の刺激性
強い刺激性
                   5~8
P. I. I. 値が0のもの
```

P. I. I. 値がO以外のもの ×

として評価した。 【0073】実施例2~9 比較例1~4

ウレタン樹脂粘着剤(D)を表3に示したものに変え、 実施例1と同様の操作を行い実施例2~9,比較例1~

4とした。 【0074】実施例1~9、比較例1~4の医療用粘着 要-3 テープの粘着力、再剥離性(耐候性)、透温性および皮 膚刺激性試験結果を表3に合わせて示す。

表3 【0075】

【0075】

	(D) または 主剤樹脂	彩雕力 g/25cm相	再删離性 SUS	透湿度 g/n2・24h	皮膚刺激性 試験
実施例 1	合成例 5	1000	٥	2500	()
実施例 2	合成例 6	1200	0	2400	ပ
実施例 3	合成例 /	1100	0	2500	Ų
实施例 4	合成例 8	600	0	2500	0
実施例 5	合成例9	900	0	2300	0
表指例 G	会成例10	1000	0	2400	0
実施例7	合成例11	1200	0	2500	0
実際例8	合成例12	1/00	0	2600	0
支統例 9	合成例13	1800	0	2100	0
比較例1	合成例14	800	×	750	×

私書力、再創離性の測定にはシート基材としては、ポリエチレンテレフタレートフィルムを用いた。

適適性の測定にはシート基材として、透温ウレタンフィルムを用いた。

【00761本発明の、透温度が1500(g/(m²・24h))以上である基料と、樹脂組成中にウレア結合を導入し高分子量化したウレタン樹脂社権利曜とから、透湿性、皮膚刺激性、再剥離性に優れた医療用粘管テーブが得られることを見いだした。これに対して、比較例1~4に示した粘等テーブは皮膚刺激性があり透湿性も1500(g/(m²・24h))に足りず、再剥

離性もよくない。

【発明の効果】以上のように透温度が1.500(g/ (m².24h))以上である基材と、健脂組成中にウレア結合を導入し高分子量化したウレタン樹脂を粘着剂 個配使うことにより、透湿性、皮膚刺激性、再刺離性に 優れた医療用粘着テープが得られることを見いだした。

フロントページの続き

Fターム(参考) 4C076 AA72 BB31 DD60 EE22A

FF36 FF56 GG11 4J004 AA02 AA14 CA02 CA03 CA04 CA06 CB01 EB03 EA01 FA09 4J040 EF051 EF061 EF111 EF131 EF281 JA09 JB09 KA14 LA07 MA09 MA10 MA15 MB10

NAO2